

以下、本文-----

当センターにおける dose-dense AC 療法の安全性、有効性についての検討

1. 研究の対象

2017 年 11 月～2020 年 12 月に当センターで dose-dense AC 療法を受けられた方

2. 研究目的・方法

当センターで施行した dose-dense AC 療法（以下 ddAC）についての安全性や有効性について解析し、ddAC を施行すべき患者の要件やより安全に施行するための方法などを検証する。2017 年 11 月～2019 年 12 月までに当センターで術前あるいは術後に ddAC 療法を施行された乳癌患者について、診療録からデータを抽出し、後方視的に解析を行う。

3. 研究に用いる試料・情報の種類

情報：病歴、抗がん剤やホルモン剤の治療歴、検査結果、副作用等の発生状況、カルテ番号など

4. お問い合わせ先

本研究に関するご質問等がありましたら下記の連絡先までお問い合わせ下さい。

ご希望があれば、他の研究対象者の個人情報及び知的財産の保護に支障がない範囲内で、研究計画書及び関連資料を閲覧することが出来ますのでお申出下さい。

また、試料・情報が当該研究に用いられることについて患者さんもしくは患者さんの代理人の方にご了承いただけない場合には研究対象としませんので、下記の連絡先までお申出ください。その場合でも患者さんに不利益が生じることはありません。

照会先および研究への利用を拒否する場合の連絡先：

研究責任者

大阪国際がんセンター 腫瘍内科 藤澤 文絵

住所：〒541-8567 大阪府中央区大手前3-1-69

電話：06-6945-1181

-----以上